

REOUEST

The undersigned requests that the present international application be processed

or receiving Office use only
International Application No.
International Filing Date
Name of receiving Office and "PCT International Application"

according to the Patent Cooperation Treaty. Applicant's or agent's file reference 95041PCT (if desired) (12 characters maximum) Box No. I TITLE OF INVENTION SEPARATING AGENT Box No. II **APPLICANT** (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country.) Name and address: This person is also inventor. Daicel Chemical Industries, Ltd. Telephone No. 1, Teppo-cho, Sakai-shi (0722)27 - 3101Osaka 490, Japan Facsimile No. Teleprinter No. State (i.e. country) of nationality: State (i.e. country) of residence: Japan all designated States except the United States of America the States indicated in the Supplemental Box This person is applicant all designated the United States for the purposes of: States of America only Box No. III FURTHER APPLICANT(S) AND/OR (FURTHER) INVENTOR(S) (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country.) Name and address: This person is: applicant only MURAKAMI, Tatsushi 198-1, Okidai, Taishicho applicant and inventor Ibo-gun, Hyogo 671-15 Japan inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.) State (i.e. country) of residence: State (i.e. country) of nationality: Japan Japan the States indicated in This person is applicant all designated States all designated States except the United States of America the United States of America only the Supplemental Box for the purposes of: Further applicants and/or (further) inventors are indicated on a continuation sheet. AGENT OR COMMON REPRESENTATIVE; OR ADDRESS FOR CORRESPONDENCE Box No. IV The person identified below is hereby/has been appointed to act on behalf common representative agent of the applicant(s) before the competent International Authorities as: (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country.) Name and address: Telephone No. (03)3663-7808FURUYA, Kaoru Fascimile No. MIZOBE, Takahiko (03)3639 - 0419Nihonbashi TM Building 1-8-11, Nihonbashi-Horidomecho Teleprinter No. Chuo-ku, Tokyo 103 KAORU J 25747 Japan Mark this check-box where no agent or common representative is/has been appointed and the space above is used instead to indicate a special address to which correspondence should be sent.

	he		. 1	. r	_			2	•	
Э.	пе	e.,		v	n			-	•	

Box N	o.V	DESIGNATION OF STATES			
The fo	llowi	ng designations are hereby made under Rule 4.9(a) (n	ark t	he app	licable check-boxes; at least one must be marked):
Regio	nal Pa	atent			
	AP	ARIPO Patent: KE Kenya, MW Malawi, SD Suda of the Harare Protocol and of the PCT	n, S2	ZSwa	ziland and any other State which is a Contracting State
X	EP	ES Spain, FR France, GB United Kingdom, GR	Gre	ece, I	terland and Liechtenstein, DE Germany, DK Denmark, E Ireland, IT Italy, LU Luxembourg, MC Monaco, e which is a Contracting State of the European Patent
	OA	GA Gabon, GN Guinea, ML Mali, MR Mauritania, which is a member State of OAPI and a Contracting	NE i State	Viger, of the	Republic, CG Congo, CI Côte d'Ivoire, CM Cameroon, SN Senegal, TD Chad, TG Togo, and any other State e PCT (if other kind of protection or treatment desired, specify
Natio	nal Pa	atent (if other kind of protection or treatment desired, specif	y on a	lotted i	line):
П	AM	Armenia		MD	Republic of Moldova
\sqcap	AT	Austria	$\overline{\sqcap}$	MG	Madagascar
一	ΑU	Australia	\sqcap	MN	Mongolia
一		Barbados	$\overline{\Box}$		Malawi
끔		Bulgaria	\Box		Mexico
뭄		Brazil	\exists		Netherlands
믐		Belarus	H		Norway
님			H		New Zealand
片		Canada	\vdash		
닏		and LI Switzerland and Liechtenstein			Poland
X		China			Portugal
Ш		Czech Republic	\sqcup		Romania
		Germany	Ш	RU	Russian Federation
	DK	Denmark	\sqcup	SD	Sudan
	EE	Estonia		SE	Sweden
	ES	Spain		SI	Slovenia
	FI	Finland		SK	Slovakia
	GB	United Kingdom		TJ	Tajikistan
	GE	Georgia		TT	Trinidad and Tobago
	HU	Hungary		UA	Ukraine
	JP	Japan	X	US	United States of America
	KE	Kenya	•		
同	KG	Kyrgyzstan		UZ	Uzbekistan
一	KP	Democratic People's Republic of Korea	$\overline{\Box}$	VN	Viet Nam
			_		
V	KR	Republic of Korea			xes reserved for designating States (for the purposes of
		Kazakhstan			I patent) which have become party to the PCT after of this sheet:
H		Sri Lanka	П		
		Liberia			
긤		Lithuania	1		
片			님		
님		Luxembourg	十		
Ц	LΥ	Latvia	Ш	• • • •	
under The a	the P pplica	CT except the designation(s) of	ct to	confir	r Rule 4.9(b) all designations which would be permitted mation and that any designation which is not confirmed

The applicant declares that those additional designations are subject to confirmation and that any designation which is not confirmed before the expiration of 15 months from the priority date is to be regarded as withdrawn by the applicant at the expiration of that time limit. (Confirmation of a designation consists of the filing of a notice specifying that designation and the payment of the designation and confirmation fees. Confirmation must reach the receiving Office within the 15-month time limit.)

EP



特許協力条約

PCT

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) (PCT18条、PCT規則43、44)

出願人又は代理人 の書類記号 95041PCT	今後の手続きについては	、国際調査 及び下記	報告の送付通知(様式PCT/ISA/220) .5 を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP 95/01355	国際出願日 (日.月.年) 06 。	0 7. 9	5 任先日 (日.月.年) 07.07.94
出願人(氏名又は名称)	(セル化学工)	英株式	会社
国際調査機関が作成したこの国際調査報告を法施行制 この写しは国際事務局にも送付される。	即第41条(PCT18	条)の規定 ・	に従い出願人に送付する。
この国際調査報告は、全部で3ページである			
この調査報告に引用された先行技術文献の写しも	添付されている。		· ¥ ·
1. 請求の範囲の一部の調査ができない(第1個	参照)。		
2. 発明の単一性が欠如している(第Ⅱ欄参照)	o		
3 この国際出願は、ヌクレオチド及び/又はア	ミノ酸配列リストを含んで	でおり、次o	D配列リストに基づき国際調査を行った。
□ この国際出願と共に提出されたもの			
出願人がこの国際出願とは別に提出したも	න		
□ しかし、出願時の国際出願の開示の範	囲を越える事項を含まない	い旨を記載し	た書面が添付されていない
この国際調査機関が舂換えたもの			
4. 発明の名称は 型 出願人が提出したものを承 次に示すように国際調査機関			
5. 要約は ビ 出願人が提出したものを承診 第正欄に示されているように た。出願人は、この国際調査	こ、法施行規則第47条((PCT規則 以内にこの	38.2(b))の規定により国際調査機関が作成し 国際調査機関に意見を提出することができる。
6. 要約費とともに公表される図は、 第図とする。 出願人が示したとおりである 出願人は図を示さなかった。 本図は発明の特徴を一層よく		ヹ なし	

	. Shee	et No 3	
Box No. VI PRIORITY C	CLAIM	Further priority claims are indicated in the Sup	plemental Box
The priority of the following	earlier application(s) is hereby		·
Country (in which, or for which, the application was filed)	Filing Date (day/month/year)	Application No.	Office of filing (only for regional or uernational application)
item (1) Japan	07.07.94	6-155596	
item (2)			
item (2)			
item (3)			
application is the receiving Office (a	i jee may be required):	cation is to be issued by the Office which for the purposes of	of the present international
Bureau a certified copy	of the earlier application(s) is	dentified above as item(s):	
Box No. VII INTERNATIO	ONAL SEARCHING AUTH	IORITY	
Choice of International Sear are competent to carry out the inter	ching Authority (ISA) (If two national search, indicate the Autho	o or more International Searching Authorities ority chosen; the two-letter code may be used): ISA /	īP
out or requested and the Authority	is now requested to base the intern	nl-type or other) by the International Searching Authority mational search, to the extent possible, on the results of th on (or the translation thereof) or by reference to the searc): Number:	at earlier search. Identify
Box No. VIII CHECK LIS	т		
This international applicate the following number of short	eets.	national application is accompanied by the item(s) separate signed	
_	3 sheets $\begin{bmatrix} 1 & x \end{bmatrix}$	power of attorney 5. X fee calculati	on sheet
2. description :	sheets 2.	copy of general 6. separate in	dications concerning
3. claims :]	L sheets	power of attorney deposited in	icroorganisms
4. abstract :]		statement explaining 7. nucleotide a lack of signature 7.	nd/or amino acid ting (diskette)
5. drawings :	sheets	priority document(s)	
Total : 14	. T L i	identified in Box No. VI strem(s): 8 other (specifies item(s):	у):
Figure No of the	ne drawings (if any) should ac	ccompany the abstract when it is published.	
Box No. IX SIGNATURE	OF APPLICANT OR AGE	NT	
Next to each signature, indicate the nat	me of the person signing and the capac	city in which the person signs (if such capacity is not obvious from	m reading the request).
			•
	For rece	eiving Office use only	
 Date of actual receipt of the international application: 	ne purported		2. Drawings:
Corrected date of actual re timely received papers or the purported internationa	drawings completing		received:
Date of timely receipt of to corrections under PCT Ar	he required ticle 11(2):		not received:
5. International Searching Au specified by the applicant:	uthority ISA/JP	6. Transmittal of search copy delayed until search fee is paid	

Date of receipt of the record copy by the International Bureau use only

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP 95/01355 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int CL6 G01N30/48, C07B57/00 B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int CL6 G01N30/48, C07B57/00 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 日本国奥用新案公報 1926-1995年 日本国公開実用新案公報 1971-1995年 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) C. 関連すると認められる文献 引用文献の 関連する カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 A JP, 62-230740, A(帝人株式会社), 1-69. 10月. 1987(09. 10. 87), 第4頁左上欄,第7行一第12行(ファミリーなし) P JP, 6-279476, A(田中貴金属工業株式会社), 3, 4, 6 4. 10月. 1994(04. 10. 94). 第1欄、第34行一第2欄、第22行(ファミリーなし) P JP, 6-329561, A(ダイセル化学工業株式会社). 3-6✔ C欄の続きにも文献が列挙されている。 □ パテントファミリーに関する別紙を参照。 * 引用文献のカテゴリー 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のため 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの に引用するもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規 若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 性又は進歩性がないと考えられるもの (理由を付す) 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日 がないと考えられるもの の後に公表された文献 「&」同一パテントファミリー文献 国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 27. 07. 95 15.08.95 名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 2 J 9 4 0 7 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100 柏崎康司 • **(** 東京都千代田区霞が関三丁目 4 番 3 号 電話番号 03-3581-1101 内線 3 2 5 1

因際調査報告

国際出願番号 РСТ/ЈР

9 5/ 0 1 3 5 5

用文献の テゴリー*		関連する 請求の範囲の番号				
	第 1 4	麗, 第2		9. 11. 94), 5行及び第4欄,)	第 4 7 行一第 5 概	
-			·			
			·			
			·			
-					·	
				·		
					.,	
					,\$***	
	-				V.	



1

EPO FORM 1503 03.82 (PO4C04)

SUPPLEMENTARY EUROPEAN SEARCH REPORT

Application Number EP 95 92 4517

_	Citation of document with	IDERED TO BE RELEV	T	
Category	of relevant p	assages	Relevant to claim	CLASSIFICATION OF THI APPLICATION (Int.CL6)
Y	EP-A-O 527 235 (DA) February 1993 * page 2, line 1 -	•	1-6	G01N30/48 C07B57/00 B01J20/32
Y	US-A-5 302 633 (KIN * column 10; claims	MATA) 12 April 1994 : 1-6 *	1-6	
A	PATENT ABSTRACTS OF vol. 13, no. 532 (0 & JP-A-01 216943 (M August 1989, * abstract *		30	
4	PATENT ABSTRACTS OF vol. 17, no. 704 (C & JP-A-05 239103 (D September 1993, * abstract *	-1146)	1	
				TECHNICAL FIELDS
				SEARCHED (Int.Cl.6)
			`	B01J C07B
	The supplementary sea	rch report has been drawn		
	up for the claims attac			
	THE HAGUE	Date of completion of the search 29 January 199	7 1/22	Examiner
X: partic Y: partic docum	ATEGORY OF CITED DOCUMEN cularly relevant if taken alone with another to the same category ological background	TS T: theory or pri E: earlier paten after the fili her D: document ci	nciple underlying the t document, but publi	dling, J-P invention shed on, or

95920577 6

CLAIMS

- 1. A separating agent which comprises a polysaccharide derivative having an Mw/Mn (wherein Mw and
 Mn represent the weight-average molecular weight
 calculated as polystyrene and the number-average
 molecular weight calculated as polystyrene,
 respectively), which indicates the extent of molecular
 weight distribution, of 1 to 3.
- 2. The separating agent according to Claim 1, wherein the polysaccharide derivative has a weight-average molecular weight, calculated as polystyrene, of 20,000 to 500,000.
- 3. The separating agent according to Claim 1, wherein the polysaccharide derivative is an ester derivative thereof or a carbamate derivative thereof.
- 4. The separating agent according to Claim 1, which further comprises a support, and wherein the polysaccharide is supported on the support.
- 5. The separating agent according to Claim 4, wherein the support is a silica gel having a particle diameter of 1 μm to 10 mm and a pore diameter of 10 ${\mbox{\AA}}$ to 100 ${\mbox{\mu}m}$.
- 6. The separating agent according to Claim 4, which is used as a column packing for liquid chromatography.

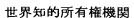
ANNEX TO THE EUROPEAN SEARCH REPORT ON EUROPEAN PATENT APPLICATION NO.

EP 95 92 4517

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned European search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

29-01-1997

Patent document cited in search report	Publication date	Pate mer	Publication date	
EP-A-527235	17-02-93	WO-A- US-A-	9215616 5491223	17-09-92 13-02-96
US-A-5302633	12-04-94	JP-B- JP-A-	2535446 4202141	18-09-96 22-07-92



国際事務局





特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6

PCT

G01N 30/48, C07B 57/00

(11) 国際公開番号

WO96/01995

(43) 国際公開日

1996年1月25日(25.01.96)

(21) 国際出願番号

PCT/JP95/01355

A1

(22) 国際出願日

1995年7月6日(06.07.95)

(30) 優先権データ

特願平6/155596

1994年7月7日(07.07.94)

JP

(81) 指定国

CN, KR, US, 欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR,

IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調査報告書

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) ダイセル化学工業株式会社

(DAICEL CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.)[JP/JP] 〒590 大阪府堺市鉄砲町1番地 Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

村上達史(MURAKAMI, Tatsushi)[JP/JP]

〒671-15 兵庫県揖保郡太子町沖代198-1 Hyogo, (JP)

(74) 代理人

弁理士 古谷 馨,外(FURUYA, Kaoru et al.)

〒103 東京都中央区日本橋堀留町1-8-11

日本橋TMビル Tokyo, (JP)

(54) Title: SEPARATING AGENT

(54) 発明の名称 分離剤

(57) Abstract

A separating agent comprising a polysaccharide derivative having a molecular weight distribution of 1 to 3 in terms of Mw/Mn (wherein Mw and Mn represents, respectively, weight-average and number-average molecular weights thereof in terms of polystyrene). A liquid chromatography using this agent as the packing material assures a good base line stability, permits the use of a large variety of solvents as the eluent, and does not cause elution of low-molecular-weight polysaccharide derivatives.

(57) 要約

その分子量分布の程度を示すMw/Mn(ここで、Mw及びMnは、ポリスチ レン換算の重量平均分子量及びポリスチレン換算の数平均分子量をそれぞれ示す) が1~3の多糖誘導体からなる分離剤。

この分離剤を充填剤として用いて液体クロマトグラフィーを行うと、ベースラ インの安定性がよく、溶離液として使用できる溶媒の種類が多く、かつ、低分子 量の多糖誘導体の溶出がない。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AAAAABBBBBBBBCCCCCCCDD コンイス コンイス コンイス・ジボアール カメルーン 中国 コ 共和国 ドイツ

料 デエスフフガイグギギハアアイ日除 ンスペイラボギルニリンイイタ本町 マトインンンリジアシガルスリヤーニンラス スア ヤリララーイクア ン ドド・ドド NESIRABENRUEST PEGPRZI イタッ 日ケキン 日ケキン イ本 アスタン 朝大韓民主主義 人民共和国 カザラスタン リヒテンシュタイン

LRSTUVCD MGK ML MN MR モンコル モマリタニア リタイコ ア メンシェーグ エジンウェーグ オノルコー フニー アンド MW MX NE NO NO PL

RSSSSSSSSTTTTTTTUUUUV

明細書

分離剤

発明の分野

本発明は、ラセミ体の光学分割に有用な分離剤に関するものである。

関連技術の記述

多糖誘導体からなる充填剤が、光学異性体用分離剤として有用であることは、従来から知られている [Y. OKAMOTO, M. KAWASHIMA and K. HATADA, J. Am. Chem. Soc., 106, 53 ~57 (1984)及び特公昭63-12850号公報参照]。多糖誘導体は、ラセミ体に対する光学分割能が非常に高く、通常は、シリカゲルに担持せられて、光学異性体の分析や分取に広く使われている。しかしながら、従来技術における多糖誘導体は、その分子量分布が広いため、カラムから低分子量の多糖誘導体が溶出する、カラム操作時、ベースラインの安定性に欠ける、溶離液として使用できる溶媒の範囲が狭い(即ち、溶媒の種類が限られる)といった問題を有している。

従って、本発明の目的は、多糖誘導体からなる分離剤であって、カラム操作時のベースラインの安定性がよく、それから低分子量の多糖誘導体が溶出せず、それと共に、多種類の溶媒(溶離液)を使用できるものを提供することにある。

発明の概要

本発明者は、多糖誘導体のもつ有用な性質が最大限に発揮されており、かつ、 上記の問題が克服されてなる分離剤を求めて、鋭意研究した。その結果、本発明 者は、下記本発明に到達した。

即ち、本発明は、その分子量分布の程度を示すMw/Mn(ここで、Mw及びMnは、ポリスチレン換算の重量平均分子量及びポリスチレン換算の数平均分子量をそれぞれ示す)が1~3の多糖誘導体からなる分離剤を提供する。

換言すれば、本発明は、分子量分布の程度を示す値MW/Mn(MWは重量平

均分子量、Mnは数平均分子量(ポリスチレン換算))が1~3の多糖誘導体からなる分離剤に関する。

以下に、本発明を詳細に説明する。

発明の詳細な説明

本発明における多糖は、合成多糖、天然多糖及び天然物変性多糖のいずれであ るかを問わず、光学活性であればよい。多糖として、その結合様式の規則性の高 いものを用いるのが好ましい。多糖の例として、β-1, 4-グルカン (セル ロース)、 $\alpha-1$, 4- グルカン(アミロース、アミロペクチン)、 $\alpha-1$, 6-グルカン(デキストラン)、 $\beta-1$, 6-グルカン(プスツラン)、 $\beta-1$. 2ーグルカン(Crown Gall多糖)、 $\beta-1$, 4ーガラクタン、 $\beta-1$, 4ーマン $t > \alpha - 1$, $6 - \gamma > t > \alpha$, $\beta - 1$, $2 - \gamma = 0$ 6 - フラクタン(レバン)、 $\beta-1$, 4 - キシラン、 $\beta-1$, 3 - キシラン、 $\beta-1$, 4-キトサン、 $\beta-1$, 4-N-アセチルキトサン(キチン)、 プルラ ン、アガロース、アルギン酸、α-シクロデキストリン、β-シクロデキストリ ン、ァーシクロデキストリンが挙げられ、加えて、アミロースを含有する澱粉も、 多糖の例に含まれる。この中で、好ましいものは、高純度品を容易に得ることが できることから、セルロース、アミロース、β-1,4-キトサン、キチン、 $\beta-1$, $4-マンナン、<math>\beta-1$, 4-キシラン、イヌリン及びカードランであり、さらに好ましいものは、セルロース及びアミロースである。

本発明における多糖は、その平均重合度(1分子中に含まれるピラノース環又はフラノース環の平均数)が5以上であることが好ましく、10以上であることが更に好ましい。多糖の平均重合度に特に上限はないが、500以下であることが、その取り扱いの容易さの観点から好ましい。

本発明の多糖誘導体を製造するための原料として用いられる多糖は、単分散であることが好ましい。このような単分散の多糖は、酵素法で合成することにより得ることができる。天然多糖は、分子量分布の巾が広いので、本発明の多糖誘導体の原料として用いるには、高度の分別精製が必要である。

本発明における多糖誘導体は、多糖を、多糖の水酸基と反応し得る官能基を有する化合物と、公知の方法で反応させて得られる。即ち、多糖誘導体は、多糖が、前記化合物と、エステル結合、ウレタン結合などを通して結合してなる。

水酸基と反応し得る官能基を有する化合物の例としては、脂肪族、脂環族、芳香族及びヘテロ芳香族イソシアン酸誘導体類、カルボン酸類、エステル類、酸ハライド類、酸アミド類、ハロゲン化物類、エポキシド類、アルデヒド類、アルコール類、及びその他の脱離基を有する化合物が挙げられる。

多糖誘導体として特に好ましいものは、多糖のエステル誘導体及びカルバメート誘導体である。

高分子物質は、一般に、重合同族列の混合物である。即ち、高分子物質は、重合度または分子量が互いに異なる多数の分子からなる。高分子物質における分子量の広がりを、分子量分布といい、その広がり具合は、分子量分布曲線で示される。平均分子量には、重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)があり、単位体積中に、Miなる分子量の分子がNi個存在するものとすれば、それらは各々次式で定義される:

 $Mw = \Sigma$ (Mi 2 ・Ni) $/\Sigma$ (Mi・Ni) 、及び

 $Mn = \Sigma (Mi \cdot Ni) / \Sigma (Ni)_o$

本発明における多糖誘導体は、その重量平均分子量(ポリスチレン換算)が、好ましくは1,000~500,000、更に好ましくは20,000~500,000である。

重量平均分子量の数平均分子量に対する比率、Mw/Mn、は、分子量分布が広いときに、大きい値を示す。従って、この数値は、分子量分布の程度を示す。また、Mw/Mnは、高分子物質の分子量分布が単分散に近い程、1に近づく。本発明の多糖誘導体は、その分子量分布の巾が狭いという特徴を有する。具体的には、それは、Mw/Mnが1~3である。Mw/Mnがこの範囲内にある多糖誘導体を、光学異性体分離用液体クロマトグラフィーカラムの充填剤として用いると、低分子量の多糖誘導体の溶出がなく、本発明の目的の一つが達せられる。

本発明における多糖誘導体を、液体クロマトグラフィー用充填剤として使用するには、それをそのままカラムに充填するか、あるいはそれを担体に担持させて

から充填する。

充填剤は粒状であることが好ましいことから、多糖誘導体をそのまま充填剤として用いるときは、多糖誘導体を破砕するか、ビーズ状にすることが好ましい。粒子の大きさは、使用される、即ち多糖誘導体が充填される、カラムの大きさによって異なるが、通常は $1~\mu$ m \sim 10 m m であり、好ましくは $1~\alpha$ 300 μ m である。また、粒子は、多孔質であることが好ましい。

分離剤の耐圧能力の向上、収縮の防止、理論段数の向上のために、本発明における多糖誘導体は、担体に担持せられて用いられることが好ましい。適当な担体の大きさ(粒径)は、一般的には1μm~10mmであり、好ましくは1μm~300μmである。担体は、多孔質であることが好ましく、その場合、平均孔径は、好ましくは10オングストローム~100μmであり、更に好ましくは50~50,000オングストロームである。担体の材質の例としては、シリカゲル、アルミナなどの無機物質、ポリスチレン、ポリアクリルアミドなどの有機物質が挙げられ、好ましくはシリカゲルである。

本発明の多糖誘導体からなる分離剤は、その使用時に、低分子量の多糖誘導体の溶出が殆どない。また、それをカラムに充填して用いた場合、ベースラインの安定性に優れるため、即ちベースラインの安定化時間が短いため、光学分割における操作時間が非常に短縮される。更に、従来の光学分割では、溶離液として使用できる溶媒の範囲が、ヘキサン、エタノール、プロパノールなどに限られていたが、本発明の多糖誘導体を用いれば、溶離液として、上記溶媒に加え、他の溶媒も使用可能である。

実施例

以下に、実施例を参照して本発明を詳細に説明する。但し、本発明は、これらの実施例によって限定されるものではない。

実施例1

<多糖誘導体の合成>

合成単分散アミロース [Mw/Mn<1.1、Mw=24,848 (Mw、Mnの両者共に、光散乱法・超遠心沈降平衡法から算出)]2gを、ピリジン中

で、3,5 - ジメチルフェニルイソシアネート17gと加熱下30時間反応させた。得られた反応生成物を、撹拌下メタノール中に注ぎ込み、沈澱させた。その沈澱物を、G4グラスフィルターで濾取した。得られた物を、メタノールで2回洗浄し、その後、80℃で5時間真空乾燥した。得られた生成物に、クロロホルムとジメチルアセトアミドを加え、完全に溶解させた。得られた溶液を、撹拌下、再びメタノールに注ぎ込み、沈澱させた。その沈澱物を、G4グラスフィルターで濾取した。得られた物を、メタノールで2回洗浄し、その後、80℃で5時間、真空乾燥した。このようにして、精製された生成物であるアミローストリス(3,5 - ジメチルフェニルカルバメート)を得た。当該生成物のMw/Mnは1.22、Mwは55,500[Mw、Mnの両者共に、示差屈折率測定法(ポリスチレン換算)にて測定]であった。

<多糖誘導体のシリカゲルへの担持>

上記のアミローストリス (3,5 - ジメチルフェニルカルバメート)を、クロロホルムとジメチルアセトアミドの混合物に溶解させた。得られた溶液を、カルバモイル処理が施されたシリカゲル (ダイソー製、粒径:7 μ m、孔径:1,000 オングストローム) に均一にふりかけ、その後、溶媒を留去した。このようにして、アミローストリス (3,5 - ジメチルフェニルカルバメート)をシリカゲルへ担持させた。

.

<光学分割カラムの作製>

上記のアミローストリス(3,5-ジメチルフェニルカルバメート)がシリカゲルに担持されてなる分離剤を、その長さが25cm、内径が0.46cmのステンレススチール製カラムに、スラリー充填法で充填した。このようにして、光学分割カラムを作製した。

<光学分割カラムの性能評価>

上記の光学分割カラムを用いて、標準化合物であるトランススチルベンオキシドの光学分割実験を行った。性能評価に際し、日本分光製JASCO 875-UVを使用し、溶離液はヘキサンと2-プロパノール [90/10(v/v)] の混合物、流速は1.0m1/分、温度は25℃の条件を採用した。結果を表1に示す。

なお、表中における用語の定義は次の通りである:

分離係数 (α):

より強く吸着される対掌体の容量比/より弱く吸着される対掌体の容量比、

分離度(Rs):

2×(より強く吸着される対掌体のピークとより弱く吸着される対掌体のピークとの間の距離)/両ピークのバンド巾の合計、

ベースラインの安定化時間:

UV検出器の感度を 0. 1 6、レコーダーのフルスケールを 1 0 m V に設定し、ベースラインが 3 0 分間水平を保ったときを安定したとみなすという条件下で、溶離液の通し始めから安定までに要する時間をいう(例えば、溶離液を通液し始めた時の 3 0 分後からベースラインが水平になったときは、安定化時間は 1 時間である。)、及び

溶出量:

溶離液として、ヘキサンとエタノール $\begin{bmatrix} 7.5 / 2.5 \ (v / v) \end{bmatrix}$ の混合物を、流速 $1.0 \text{ m } 1 / \text{ } \mathcal{G}$ 、温度 $4.0 \text{ } \text{ } \mathbb{C}$ の条件下で 1.0 時間通液 $1.0 \text{ } \mathbb{C}$ の条件下で $1.0 \text{ } \mathbb{C}$ の条件下で $1.0 \text{ } \mathbb{C}$ の $1.0 \text{ } \mathbb{C}$ の

実施例2

<多糖誘導体の合成>

合成単分散アミロース [Mw/Mn<1.1、Mw=27,603(Mw、Mnの両者共に、光散乱法・超遠心沈降平衡法から算出)]を用いたこと以外は、実施例1と同様の方法で、アミローストリス(3,5-ジメチルフェニルカルバメート)を得た。当該生成物のMw/Mnは1.25、Mwは54,300 [Mw、Mnの両者共に、示差屈折率測定法(ポリスチレン換算)にて測定]であった。

<多糖誘導体のシリカゲルへの担持>

上記のアミローストリス(3,5-ジメチルフェニルカルバメート)を、実施例1と同様の方法で、実施例1で用いたのと同様のシリカゲルへ担持させた。
<光学分割カラムの作製>

上記のアミローストリス(3, 5 - ジメチルフェニルカルバメート) がシリカ

ゲルに担持されてなる分離剤を用いたこと以外は実施例1と同様の方法で、光学 分割カラムを作製した。

<光学分割カラムの性能評価>

上記の光学分割カラムを用いて、実施例1と同様にして、標準化合物であるトランススチルベンオキシドの光学分割実験を行った。結果を表1に示す。

実施例3

<多糖誘導体の合成>

合成単分散アミロース [MW/Mn<1.1、Mw=52,268 (Mw、Mnの両者共に、光散乱法・超遠心沈降平衡法から算出)]を用いたこと以外は、実施例1と同様の方法で、アミローストリス(3,5-ジメチルフェニルカルバメート)を得た。当該生成物のMw/Mnは1.47、Mwは159,300 [Mw、Mnの両者共に、示差屈折率測定法(ポリスチレン換算)にて測定]であった。

<多糖誘導体のシリカゲルへの担持>

上記のアミローストリス(3,5-ジメチルフェニルカルバメート)を、実施例1と同様の方法で、実施例1で用いたのと同様のシリカゲルへ担持させた。
<光学分割カラムの作製>

上記のアミローストリス(3,5-ジメチルフェニルカルバメート)がシリカゲルに担持されてなる分離剤を用いたこと以外は実施例1と同様の方法で、光学分割カラムを作製した。

<光学分割カラムの性能評価>

上記の光学分割カラムを用いて、実施例1と同様にして、標準化合物であるトランススチルベンオキシドの光学分割実験を行った。結果を表1に示す。

<低分子量多糖誘導体の溶出量の測定>

上記のアミローストリス(3,5-ジメチルフェニルカルバメート)がシリカゲルに担持されてなる分離剤を、その長さが25cm、内径が1.0cmのステンレススチール製カラムに、スラリー充填法で充填した。このようにして、溶出実験用光学分割カラムを作製した。

このようにして調製された溶出実験用光学分割カラムを用いて、前記用語の定

義の欄の溶出量の箇所に記載した要領にて、低分子量多糖誘導体の溶出量の測定 を行った。結果を表1に示す。

実施例4

<多糖誘導体の合成>

合成単分散アミロース [MW/Mn<1.1、MW=74,510(MW、Mnの両者共に、光散乱法・超遠心沈降平衡法から算出)]を用いたこと以外は、実施例1と同様の方法で、アミローストリス(3,5-ジメチルフェニルカルバメート)を得た。当該生成物のMW/Mnは2.21、MWは367,600 [MW、Mnの両者共に、示差屈折率測定法(ポリスチレン換算)にて測定]であった。

<多糖誘導体のシリカゲルへの担持>

上記のアミローストリス(3,5-ジメチルフェニルカルバメート)を、実施例1と同様の方法で、実施例1で用いたのと同様のシリカゲルへ担持させた。
<光学分割カラムの作製>

上記のアミローストリス(3,5-ジメチルフェニルカルバメート)がシリカゲルに担持されてなる分離剤を用いたこと以外は実施例1と同様の方法で、光学分割カラムを作製した。

<光学分割カラムの性能評価>

上記の光学分割カラムを用いて、実施例1と同様にして、標準化合物であるトランススチルベンオキシドの光学分割実験を行った。結果を表1に示す。

比較例1

<多糖誘導体の合成>

分子量分布の広い天然アミロースを用いたこと以外は、実施例1と同様の方法で、アミローストリス(3,5-ジメチルフェニルカルバメート)を得た。当該生成物のMw/Mnは5.29、Mwは272,700[Mw、Mnの両者共に、示差屈折率測定法(ポリスチレン換算)にて測定]であった。

<多糖誘導体のシリカゲルへの担持>

上記のアミローストリス(3,5-ジメチルフェニルカルバメート)を、実施例1と同様の方法で、実施例1で用いたのと同様のシリカゲルへ担持させた。

<光学分割カラムの作製>

上記のアミローストリス(3,5-ジメチルフェニルカルバメート)がシリカゲルに担持されてなる分離剤を用いたこと以外は実施例1と同様の方法で、光学分割カラムを作製した。

<光学分割カラムの性能評価>

上記の光学分割カラムを用いて、実施例1と同様にして、標準化合物であるトランススチルベンオキシドの光学分割実験を行った。結果を表1に示す。

<低分子量多糖誘導体の溶出量の測定>

上記のアミローストリス(3,5-ジメチルフェニルカルバメート)がシリカゲルに担持されてなる分離剤を、その長さが25cm、内径が1.0cmのステンレススチール製カラムに、スラリー充填法で充填した。このようにして、溶出実験用光学分割カラムを作製した。

このようにして調製された溶出実験用光学分割カラムを用いて、前記用語の定義の欄の溶出量の箇所に記載した要領にて、低分子量多糖誘導体の溶出量の測定を行った。結果を表1に示す。

表 1

	分離係数 (α)	分離度 (Rs)	ベースラインの安 定化時間(時間)	溶出量 (mg)
実施例1	2. 93	1 1. 2	3. 5	
実施例2	2. 79	10.8	3. 5	
実施例3	2. 98	10.9	2. 5	7. 8
実施例4	2.80	9. 6	2. 0	
比較例1	3. 05	1 1. 6	26.0	7 6. 6

請求の範囲

- 1. その分子量分布の程度を示すMw/Mn(ここで、Mw及びMnは、ポリスチレン換算の重量平均分子量及びポリスチレン換算の数平均分子量をそれぞれ示す)が1~3の多糖誘導体からなる分離剤。
- 2. 多糖誘導体が、20,000~500,000ポリスチレン換算の重量平均分子量を有する、請求項1記載の分離剤。
- 3. 多糖誘導体がエステル誘導体またはカルバメート誘導体である、請求項1記載の分離剤。
- 4. さらに、担体を含み、多糖誘導体が担体に担持されている、請求項1記載の分離剤。
- 担体が、粒径が1μm~10mmで、孔径が10オングストローム~
 100μmのシリカゲルである、請求項4記載の分離剤。
- 6. 液体クロマトグラフィーの充填剤として用いられる、請求項4記載の分離剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP95/01355

A. CLA	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER						
Int.	. C16 G01N30/48, C07B57/00						
According	to International Patent Classification (IPC) or to bot	th national classification and IPC					
B. FIEI	DS SEARCHED		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
Minimum d	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols)					
Int.	. C16 G01N30/48, C07B57/00						
Jits Koka	tion searched other than minimum documentation to the suyo Shinan Koho ai Jitsuyo Shinan Koho ata base consulted during the international search (name	1926 - 1995 1971 - 1995					
0 000							
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
Category*	Citation of document, with indication, where		Relevant to claim No.				
A	JP, 62-230740, A (Teijin) October 9, 1987 (09. 10.) Lines 7 to 12, upper left (Family: none)	87).	1 - 6				
P	JP, 6-279476, A (Tanaka Kikinzoku Int'l K.K.), October 4, 1994 (04. 10. 94), Line 34, column 1 to line 22, column 2 (Family: none)						
P	JP, 6-329561, A (Daicel Ch Ltd.), November 29, 1994 (29. 11. Lines 21 to 25, column 1, line 2, column 5 (Family:	. 94), line 47, column 4 to	3 - 6				
√ Further	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
'A" documento be of p 'E" earlier do 'L" documencited to special re 'O" documenmeans 'P" documentbe priori	categories of cited documents: at defining the general state of the art which is not considered particular relevance becament but published on or after the international filing date at which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other eason (as specified) at referring to an oral disclosure, use, exhibition or other at published prior to the international filing date but later that ity date claimed	document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive a combined with one or more other such doeing obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent.	ation but cited to understand invention claimed invention cannot be ered to involve an inventive claimed invention cannot be step when the document is locuments, such combination e art				
July	ctual completion of the international search 27, 1995 (27. 07. 95)	Date of mailing of the international sear August 15, 1995 (15	•				
	ailing address of the ISA/	Authorized officer					
Japar	nese Patent Office						
acsimile No		Telephone No.					

95/01355

				01000
A. 発明の顧	属する分野の分類(国	際特許分類(IPC))		
	Int CL6	G01N30/4	8, C07B57/00	
B. 調査を行	了った分野			
調査を行った最	吸小限資料(国際特許	分類(IPC))		
	Int CL6	G01N30/4	8, C07B57/00	
最小限資料以外	トの資料で調査を行った	た分野に含まれるもの		
			1926-1995年	
	日本国公開	英用新案公報 	1971-1995年	
		ス(データベースの名称、調:	査に使用した用語)	
C. 関連する	ると認められる文献 			
引用文献の カテゴリー*	引用文献:	名 及び一部の箇所が関連	するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	9. 10月.	230740, A(₹ 1987(09. 1(臘, 第7行一第1		1-6
P	4. 10月.	1994(04.10	中貴金属工業株式会社),). 94), 第22行(ファミリーなし)	3, 4, 6
Р	JP, 6-3	29561, A (#	イセル化学工業株式会社),	3-6
☑ C欄の続き	にも文献が列挙されて	こいる。	□ パテントファミリーに関する別紙	を参照。
「E」先行文献 「L」優先権主 若しくは (理由を 「O」ロ頭によ 「P」国際出願	のある文献ではなく、 ではあるが、国際出 張に疑義を提起する文 他の特別な理由を確立 付す) る開示、使用、展示等	一般的技術水準を示すもの 個日以後に公表されたもの は献又は他の文献の発行日 でするために引用する文献 に言及する文献 の主張の基礎となる出額の日	「T」国際出願日又は優先日後に公表され 矛盾するものではなく、発明の原理 に引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該 性又は進歩性がないと考えられるも 「Y」特に関連のある文献であって、当該 献との、当業者にとって自明である がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	又は理論の理解のため 文献のみで発明の新規 の 文献と他の1以上の文
国際調査を完了	した日		国際調査報告の発送日	
	2 7. 0 7.	9 5	1 5. 0 8. 9	5
郵	国 特 許 庁 (ISA ^{便番号 1 0 0} 郭千代田区霞が関	•	柏崎康司命	J 9 4 0 7
			電話番号 03-3581-1101 内線	3 2 5 1

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP

95/01355

用文献の テゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示								関連する 請求の範囲の番
	29. 11月 第1欄, 第 第2行(フ	21行-	−第25∶	行及び第4	l), l 棚,	第 4	7行—	第 5 概,	
	·								
									,
								٠.	Province
									·
						:			
								,	